

FI – Pakkauseloste: Tietoa käyttäjälle

Paracetamol B. Braun 10 mg/ml infuusioneste, liuos

parasetamoli

Lue tämä pakkauseloste huolellisesti ennen kuin aloitat tämän lääkkeen käyttämisen, sillä se sisältää sinulle tärkeitä tietoja.

- Säilytä tämä pakkauseloste. Voit tarvita sitä myöhemmin.
- Jos sinulla on kysymyksiä tai epätekijäihinkölkunnan puoleen.
- Jos havaitset haittavaikutuksia, kerro niistä lääkärille tai apteekkienhilkölkunnalle. Tämä koskee myös sellaisia mahdollisia haittavaikutuksia, joita ei ole mainittu tässä pakkauselostessa. Ks. kohta 4.

Tässä pakkauselosteessa kerrotaan:

1. Mitä Paracetamol B. Braun on ja mihin sitä käytetään
2. Mitä sinun on tiedettävä, ennen kuin käytät Paracetamol B. Braun -valmistetta
3. Miten Paracetamol B. Braun -valmistetta käytetään
4. Mahdolliset haittavaikutukset
5. Paracetamol B. Braun -valmisteen säilyttäminen
6. Pakkausen sisältö ja muuta tietoa

1. Mitä Paracetamol B. Braun on ja mihin sitä käytetään

Tämä lääkevalmiste on analgeetti (kipulääke) ja antipyreetti (kuumelääke). Sitä käytetään:

- kohtalaisten kiven lyhytaikaiseen hoitoon, erityisesti leikkauksen jälkeen
- kuumeen lyhytaikaiseen hoitoon.

 Parasetamoliota, jota Paracetamol B. Braun sisältää, voidaan joskus käyttää myös muidenkin tässä pakkauselostesssa mainittujen sairauksien hoitoon. Kysy uuvoua lääkäriltä, apteekkienhilkölkunnalta tai multa terveydenhuollon ammattilaiselta tarvittaessa ja noudata aina heiltä saamiasi ohjeita.

2. Mitä sinun on tiedettävä, ennen kuin käytät Paracetamol B. Braun -valmistetta

Älä käytä Paracetamol B. Braun -valmistetta

- jos olet allerginen parasetamoliolle tai tämän lääkkeen jollekin muulle aineelle (luetteluo kohdassa 6)
- jos olet allerginen (ylilokeri) propasetaamoliolle (toinen kipulääke, joka muuttuu elimiöstössä parasetamoliiksi)
- jos sinulla on vaikaa maksasairaus.

Varoitukset ja varotoimet

Keskustele lääkärin kanssa ennen kuin saat Paracetamol B. Braun -valmistetta.

- Ole erityisen varovainen Paracetamol B. Braun -valmisteeseen suhteen
 - jos sinulla on maksaarvaus tai vaikea munuaissairaus, tai jos karsit pitkäaikaisesta alkoliholin läikäytöstä
 - jos käytät muita parasetamolia sisältäviä lääkeitä. Tässä tapauksessa lääkäri muuttaa annostusta.
 - jos sinulla on ravitsemusongelma (aliravitsemustila, virheravitsemus) tai elimistösi on kuivunut
 - jos karsit synnynäisestä glukoosi-6-fosfaattidehydrogenaasiensymin puutoksesta johtuvasta entsyymihiiriöstä (favismi).

Kerro lääkärille ennen hoidon aloittamista, jos jokin yllä mainitusta koskee sinua.

Laskimonsisäistä Paracetamol B. Braun -valmistetta ei suositella pitkäaikaiseen tai usein toistuvaan käyttöön. Tätä lääkettä suositellaan käytettäväksi vain siihin asti, kunnes taas pystyt ottamaan kipulääkettä suun kautta.

Lääkäri varmistaa, ettei sinulla anneta suosittelua suurempia annoksia, koska tämä voi aiheuttaa vakavia maksavauroita.

Muut lääkevalmisteet ja Paracetamol B. Braun

Kerro lääkärille tai apteekkienhilkölkunnalle, jos parhaillaan käytät, olet äskettäin käyttyneet tai saatat käyttää muita lääkeitä.

Tämä on erityisen tärkeää, jos käytät:

- *probenesiidi* (kihtilääke); parasetamolin annosta voidaan joutua pienentämään.
- *salisylialamidia* sisältäviä kipulääkeitä; annosta voidaan joutua muuttamaan.
- *maksentsyymejä aktivoivia lääkeitä*; parasetamoliannon tiukka valvonta on tarpeen maksavauroiden välttämiseksi.
- *verenohenhuslääkkeitä* (antikoagulantteja); näiden lääkkeiden vaikuttukseen tarkeimpia valvonta saattaa olla terpeen.
- *fluklosasilliooli* (antibiotiitti) vereen ja kehon nesteisiin liittyvän poikkeavuuden (surentuneesta anionivajeesta johtuvan metabolisen aidoosin) vakiavan riskin vuoksi, sillä sen yhteydessä tarvitaan kiireellistä hoitoa. Se voi ilmetä eritenkin, jos poitilaallaa on vaikeaa munuaisten vajatoiminta, sepsis (bakteereita ja niiden toksineja on verenkierrossa, mistä aineutuu elinvauroi), aliravitsemus, krooniin alkoholismi, sekä silloin, jos parasetamolia käytetään enimmäisannoksinsa päättäin.

Tämä lääke sisältää parasetamolia. Tämä on otettava huomioon *muista parasetamolia tai propasetaamolia sisältäviä lääkeitä käytettäessä yliannostuksen välttämiseksi* (ks. kohta 3).

Raskaus ja imetys

Jos olet raskana tai imettävä, epäilet olevasi raskana tai jos suunnittelet lapsen hankkimista, kysy lääkäristä neuvoa ennen tämän lääkkeen käyttöä.

• Raskaus

Tarvittaessa Paracetamol B. Braun -valmiste voi käyttää raskauden aikana. Käytä piennäistä mahdollista annosta, joka vähentää kipua ja/tai kuumetta, ja käytä valmisteista mahdollisimman lyhyen ajan. Ota yhteyttä lääkäriin, jos kipu ei vähene ja/tai kuume ei alella tai jos sinun on otettava lääkettä useammin.

• Imetys

Paracetamol B. Braun -valmiste voi käyttää imetyksen aikana.

Paracetamol B. Braun sisältää natriumia

Tämä lääkevalmiste sisältää alle 1 mmol (23 mg) natriumia. Tämä tarkoittaa, että se on olennaisesti natriumiton.

3. Miten Paracetamol B. Braun -valmisteita käytetään

Suosittelu annos on:

Lääkäri määräe annoksen yksilöllisesti painosi ja yleisen terveydentilisi mukaan.

Antotapa

Lääkäri antaa tätä lääkettä sinulle tiputuksena laskimoon (laskimonsisäistä). Tiputus kestää yleensä noin 15 minuuttia. Sinua tarkkaillaan huolellisesti infusion aikana ja varsinkin sen loppuvaiheessa.

Jos Paracetamol B. Braun -valmisteen vaikuttus on mielestäsi liian voimakas tai liian heikko, keskustele asiasta lääkärin kanssa.

Jos sinulla annetaan enemmän Paracetamol B. Braun -valmistetta kuin pitääsi

Yliannostus on epäodennäköistä, koska tästä lääkettä antaa sinulle hoitoalan ammattilaisten.

Lääkäri varmistaa, ettei sinulle anneta suositteltua suurempia annoksia.

Yliannostukseen oireet ilmantaan vähensä ensimmäisen vuorokauden aikana ja niitä ovat pahoihinointi, oksenteli, ruokahaluton, ihmekalpeus ja vatsaväri. Nämä oireet voivat viittata maksavauriin.

Jos epäilet saaneesi yliannoksen, kerro asiasta heti lääkärille. Yliannostustapauksessa sinun on heti ottettava yhteys lääkärin, vaikka tunnistikin itsesi terveystilasi, jotta vakuavan ja parantumisen maksavauriin vaara voitaisiin välttää. Tarvittaessa sinulle voidaan antaa vastalääkettä.

Jos sinulla on kysymyksiä tämän lääkkeen käytöstä, käännä lääkärin tai apteekkienhilkölkunnan puoleen.

4. Mahdolliset haittavaikutukset

Kuten kaikki lääkeet, tämäkin lääke voi aiheuttaa haittavaikutuksia. Kaikki eivät kuitenkaan niitä saa.

Seuraavat haittavaikutukset saattavat olla vakavia. Jos sinulla esiintyy jokin näistä haittavaikutuksista, lopeta Paracetamol B. Braun -valmisteen käytööt ja ota välittömästi yhteys lääkärin.

Haittavaikutuksista ilmoittaminen

• vakuusasteeltaan vähitellen allergiset reaktiot, nokkosihottuman kaltainen ihoreaktioista allergiseen sotkiin

• vakavat ihoreaktiot

• tietyntyyppisten verisolujen (verihuitaleet, valkosolut) normaalista pienempiä määriä voi esiintyä

Muita haittavaikutuksia ovat:

Harvinaiset (voi esiintyä yli 1 henkilöllä 1 000:sta)

• laboratoriokokeiden tulosten muutokset: verikokeissa todettavat normaalista korkeammaksi maksaentsyymipitoisuudet

• verenpainainen lasku

• huonovointisuus.

Tuntomat (koska saatavilla oleva tieto ei riitä arviointiin)

• ihon punoitus, punastelu tai kutina

• normaalista nopeampi sydämen lyöntitieheys

Kliinisissä tutkimuksissa on yleisesti raportoitu haittavaikutuksia injektion antotapikassaa (kipua ja kuumuutta).

Haittavaikutuksista ilmoittaminen

Jos havaitset haittavaikutuksia, kerro niistä lääkärille tai apteekkienhilkölkunnalle. Tämä koskee myös sellaisia mahdollisia haittavaikutuksia, joita ei ole mainittu tässä pakkauselostessa. Voit ilmoittaa haittavaikutuksista myös suoraan (ks. yhteystiedot alla). Ilmoittamalla haittavaikutuksista voit auttaa saamaan enemmän tietoa tämän lääkevalmisteesta turvallisuudesta.

www-sivusto: www.fimea.fi

Lääkealan turvallisuus- ja kehittämiskeskus Fimea

Lääkärien haittavaikutusrekisteri

PL 55

00034 FIMEA

5. Paracetamol B. Braun -valmisteen säilyttäminen

Ei lasten ulottuville eikä näkyville.

Älä käytä tästä lääkettä pakkaussa mainitun viimeisen käyttöpäivämäärän (Käyt. viim.) jälkeen. Viimeinen käyttöpäivämäärä tarkoittaa kuukauden viimeistä päivää.

Säilytä alle 30 °C.

Pidä pakkas ulkopakkauksessa. Herkkä valolle.

6. Pakkausen sisältö ja muuta tietoa

Mitä Paracetamol B. Braun sisältää

Vaikuttava aine on parasetamoli.

1 ml sisältää 10 mg parasetamolia.

Yksi 10 ml:n ampulli sisältää 100 mg parasetamolia.

Yksi 50 ml:n pullo sisältää 500 mg parasetamolia.

Yksi 100 ml:n pullo sisältää 1 000 mg parasetamolia.

Muutaineet:

Mannitoli, natriumsitratidihydraatti, väkevä etikkahappo (pH:n säätöön), injektionesteesiin käytettävä vesi.

Lääkevalmisteen kuvaus ja pakkauskoot

Paracetamol B. Braun infusioneste, liuos on kirkas ja väritöntä tai hieman vaaleanpunaiseen/oranssiin vivahtava liuos. Havainto väristä saattaa vaihdella.

Paracetamol B. Braun on saatavilla 50 ml:n ja 100 ml:n muovipulloissa tai 10 ml:n muoviamppuleissa.

Pakkauskoot: 20 x 10 ml, 10 x 50 ml, 10 x 100 ml.

Kaikkia pakkauskokoja ei välttämättä ole myynnissä.

Myyntiluvan haltija

B. Braun Melsungen AG,

34209 Melsungen, Sakska

Valmistaja

B. Braun Medical S. A.

Carretera de Terrassa 121

08191 Rubi, Barcelona, Espanja

Lisätietoja täästä lääkevalmisteesta antaa myyntiluvan haltajan paikallinen edustaja:

B. Braun Medical Oy

Karvaamokuja 2b

00380 Helsinki

Tämä pakkauseloste on tarkistettu viimeksi 1.7.2022

Muut tiedot

Lisätietoa täästä lääkevalmisteesta on saatavilla Fimean [https://www.fimea.fi](http://www.fimea.fi) verkkosivulla

Seuraavat tiedot on tarkoitettu vain terveydenhuollon ammattilaistille:

Annostus

- 100 ml:n polyeteenipullo on tarkoitettu vain aikuisille, nuorten ja yli 33 kg painavien lasten hoitoon.
- 50 ml:n polyeteenipullo on tarkoitettu vain yli 10 kg ja enintään 33 kg painavien leikki-ikäisten ja lasten hoitoon.
- 10 ml:n polyteeniampulli on tarkoitettu vain enintään 10 kg painavien täysikäisten vastasyntyiden, imeväisikäisten ja leikki-ikäisten hoitoon.

Annettaessa tilavuus ei saa olla suurempi kuin määritetty annos. Valmiste on tarvittaessa lajmennettava sopivalla infusionesteellä halutun tilavuuteen ennen antoja (ks. alla "Antotapa ja laimentaminen") tai on käytettävä infusioipumpua.

KÄYTÖÖN LIITTYVÄT VAROTIMET

On oltava huollettava, että jota tapauksessa sekaannusta milligrammojen (mg) ja millilitrojen (ml) välillä ja annosteluvirhettä, joka voi johtaa vahingossa yliannostukseen ja kuolemaan.

Tätä lääkettä ei saa käyttää pitkäkestoisesti eikä toistuvasti. Tämän lääkkeen käytöö töi suositellaan vain siihin asti, kunnes voidaan taas käyttää suun kautta otettavia särkyläkeitä.

<p

Paracetamol B. Braun 10 mg/ml infusionsvätska, lösning

paracetamol

Läs noga igenom denna bipacksedel innan du börjar använda detta läkemedel. Den innehåller information som är viktig för dig.

- Spara denna information, du kan behöva läsa den igen.
- Om du har ytterligare frågor vänd dig till läkare eller apotekspersonal.
- Om du får biverkningar, tala med läkare eller apotekspersonal. Detta gäller även eventuella biverkningar som inte nämns i denna information.

Se avsnitt 4.

I denna bipacksedel finns information om följande:

1. Vad Paracetamol B. Braun är och vad det används för
2. Vad du behöver veta innan du använder Paracetamol B. Braun
3. Hur du använder Paracetamol B. Braun
4. Eventuella biverkningar
5. Hur Paracetamol B. Braun ska förvaras
6. Förfäckningens innehåll och övriga upplysningar

1. Vad Paracetamol B. Braun är och vad det används för

Detta läkemedel är ett smärtstillande (analgetiskt) och ett febermedsättande (antipyretiskt) medel.

Det används för

- korttidsbehandling av måttlig smärta, särskilt efter kirurgi
- korttidsbehandling av feber.

Paracetamol som finns i Paracetamol B. Braun kan också vara godkänd för att behandla andra sjukdomar som inte nämns i denna produktinformation. Fråga läkare, apotekspersonal eller annan hälso- och sjukvårdspersonal om du har ytterligare frågor och följ alltid deras instruktion.

2. Vad du behöver veta innan du använder Paracetamol B. Braun

Använt inte Paracetamol B. Braun

- om du är allergisk mot paracetamol eller mot något annat innehållsmätt i detta läkemedel (anges i avsnitt 6)
- om du är allergisk (överkänslig) mot propacetamol (ett annat smärtstillande medel som omvandlas till paracetamol i kroppen)
- om du har en allvarlig leversjukdom.

Varningar och försiktighet

Tala med läkare innan du får Paracetamol B. Braun.

Var särskilt försiktig med Paracetamol B. Braun

- om du har en leversjukdom eller en allvarlig njursjukdom, eller vid kronisk alkoholmissbruk
- om du tar några andra läkemedel som innehåller paracetamol. Din läkare kommer i så fall att justera dosen
- vid näringssrubbnningar (svältillstånd, undernäring) eller uttorkning
- om du har en genetiskt orsakad brist på enzymet glukos-6-fosfatdehydrogenas (favism)

Tala om för läkaren före behandlingen om något av ovanstående gäller för dig.

Långvarig eller frekvent användning av Paracetamol B. Braun i infusionsform ärvis. Det rekommenderas att detta läkemedel endast används tills du återigen kan ta smärtstillande medel genom munnen.

Läkaren kommer att se till att den högsta rekommenderade dosen inte överskrider. Detta kan annars leda till allvarlig leversjukdom.

Andra läkemedel och Paracetamol B. Braun

Tala om för läkare eller apotekspersonal om du tar, nyligen har tagit eller kan tänkas ta andra läkemedel.

Detta är särskilt viktigt om du tar:

- läkemedlet *probencid* (används vid behandling av gikt): paracetamoldosen kan behöva sänkas.
- smärtstillande medel som innehåller *salicylamid*: dosen kan behöva justeras.
- läkemedlet *oktiverat leverenzym*: strikt kontroll av paracetamoldosen krävs för att undvika leversjukdom.
- *koagulationshämmande medel* (antikoagulantia): effekten av dessa läkemedel kan behöva kontrolleras noggrannare.
- läkemedlet *flukloxacillin* (används mot infektioner), på grund av en allvarlig risk för blod- och vätskerubbnings (s.k. metabolisk acids på grund av högt anjonpapper) som kräver skyndsam behandling, och som särskilt kan uppkomma hos patienter med svårt nedslatt njurfunktion, sepsis (när bakterier och dess toxiner cirkulerar i blodet och börjar skada organ), undernäring, alkoholism och vid användning av maximala dygnsdoser av paracetamol.

Detta läkemedel innehåller paracetamol och detta måste beaktas vid intag av *andra läkemedel som innehåller paracetamol eller propacetamol*, för att undvika överdosering (se avsnitt 3).

Graviditet och amning

Om du är gravid eller ammar, tror att du kan vara gravid eller planerar att skaffa barn, rådfråga läkare innan du använder detta läkemedel.

Graviditet

Om så är nödvändigt kan Paracetamol B. Braun användas under graviditet. Du ska dock använda lägsta möjliga dos som lindrar din smärta och/eller din feber och använda läkemedlet under kortast möjliga tid. Kontakta läkare om smärtan och/eller febern inte minskar eller om du behöver ta läkemedlet oftare.

Amning

Paracetamol B. Braun kan användas under amning.

Paracetamol B. Braun innehåller natrium

Detta läkemedel innehåller mindre än 1 mmol natrium (23 mg) per dos, dvs. är näst intill natriumfritt.

3. Hur du använder Paracetamol B. Braun

Rekommenderad dos är

Din läkare anpassar dosen individuellt för dig baserat på din kroppsvikt och ditt allmäntillstånd.

Administristeringsätt

Du kommer att få detta läkemedel av en läkare som ett dropp i en ven (intravenös användning). Detta tar vanligen ungefärligen 15 minuter. Du kommer att stå under noggrann övervakning under och i synnerhet mot slutet av infusionsen.

Om du upplever att effekten av Paracetamol B. Braun är för stark eller för svag ska du tala med din läkare.

Om du får för stor mängd av Paracetamol B. Braun

Överdosering är osannolikt eftersom läkemedlet ges av hälso- och sjukvårdspersonal.

Läkaren kommer att se till att den högsta rekommenderade dosen inte överskrider.

Vid överdosering utövträder symtom vanligen inom de 24 första timmarna och omfattar: illamående, kräkningar, anorexi (aptitlöshet), blek hud och buksmärtor. Dessa symptom kan vara tecken på leverksada.

Om du tror att du kan ha fått en överdos ska du omedelbart informera läkare. Uppsök genast läkarvård vid överdosering även om du mår bra för att undvika risken för allvarlig och bestående leverksada. Vid behov kan du få en antidot.

Om du har ytterligare frågor om detta läkemedel kontakta läkare eller apotekspersonal.

4. Eventuella biverkningar

Liksom alla läkemedel kan detta läkemedel orsaka biverkningar, men alla användare behöver inte få dem.

Följande biverkningar kan vara allvarliga. Om du får någon av dem, sluta ta Paracetamol B. Braun och uppsök läkare omedelbart:

Mycket sällsynta (förekommer hos upp till 1 av 10 000 personer)

- allergisk reaktioner av varierande svårighetsgrad, från hudreaktioner som t.ex. nässelslätt till allergisk chock
- allvarliga hudreaktioner
- onormalt låga nivåer av vissa blodkroppar (blodplättar, vita blodkroppar) kan förekomma

Övriga biverkningar omfattar:

Sällsynta (förekommer hos upp till 1 av 1 000 personer)

- förändrade laboratorievärdet: onormalt höga nivåer av leverenzymer konstaterade i blodprover
- blodtrycksfall
- sjukdomskänsla

Ingen känd frekvens (kan inte beräknas från tillgängliga data)

- hydrodrot, värmevalning eller kläda
- onormalt snabba hjärtslag

Frekventa biverkningar vid injektionsställhet har rapporterats under kliniska prövningar (smärta och sveda).

Rapportering av biverkningar

Om du får biverkningar, tala med läkare eller apotekspersonal. Detta gäller även eventuella biverkningar som inte nämns i denna information. Du kan också rapportera biverkningar direkt (se detaljer nedan). Genom att rapportera biverkningar kan du bidra till att öka informationen om läkemedlets säkerhet.

Finland	Sverige
webbplats: www.fimea.fi	Läkemedelsverket
Säkerhets- och utvecklingscentret	Box 26
för läkemedelsområdet Fimea	751 03 Uppsala
Biverkningsregistret	Webbplats:
PB 55, 00034 FIMEA	www.lakemedelsverket.se

5. Hur Paracetamol B. Braun ska förvaras

Förvara detta läkemedel utan syn- och räckhåll för barn.

Används före utgångsdatumet som anges på förpackningen efter Utg.dat. Utgångsdatumen är den sista dagen i angiven månad.

Förvaras vid högst 30 °C.

Förvara förpackningen i ytterkartongen. Ljuskänsligt.

6. Förpackningens innehåll och övriga upplysningar

Innehållsdeklaration

Den aktiva substansen är **paracetamol**.

1 ml innehåller 10 mg paracetamol.

Varje 10 ml ampull innehåller 100 mg paracetamol.

Varje 50 ml flaska innehåller 500 mg paracetamol.

Varje 100 ml flaska innehåller 1000 mg paracetamol.

Övriga innehållsmätt är:

Mannitol, natriumcitrat-dihydrat, koncentrerad ättiksyra (för pH-justerings) vatten för injektionsvätskor.

Läkemedlets utseende och förpackningsstorlek

Paracetamol B. Braun är en klar och färglös eller svagt rosa- till orangefärgad lösning.

Uppfattningen om färgen kan variera.

Paracetamol B. Braun levereras i plastflaskor med 50 ml eller 100 ml eller i plastampuller med 10 ml.

Förpackningsstorlek: 20 x 10 ml, 10 x 50 ml, 10 x 100 ml

Eventuellt kommer inte alla förpackningsstorlekar att marknadsföras.

Innehavare av godkännande för försäljning:

B. Braun Melsungen AG

34209 Melsungen, Tyskland

Tillverkare

B. Braun Medical S. A.

Carretera de Terrassa 121

08191 Rubí,

Barcelona, Spanien

Ytterligare upplysningar om detta läkemedel kan erhållas hos ombudet för innehavaren av godkännandet för försäljning:

Finland

Sverige

B. Braun Medical Oy

B. Braun Medical AB

Gårverigränden 2b

Box 110

00380 Helsingfors

SE-182 12 Danderyd

Denna bipacksedel ändrades senast

1.7.2022 (FI), 2022-08-24 (SE)

Övriga informationskällor

Ytterligare information om detta läkemedel finns på Läkemedelsverkets webbplats

Finland: <https://www.fimea.fi>

Sverige: www.lakemedelsverket.se

Följande uppgifter är endast avsedda för hälso- och sjukvårdspersonal:

Dosering

- Polyetenflaskan innehållande 100 ml ska endast användas till vuxna, ungdomar och barn som väger mer än 33 kg.
- Polyetenflaskan innehållande 50 ml ska endast användas till småbarn och barn som väger mer än 10 kg och upp till 33 kg.
- Polyetenampullen med 10 ml ska endast användas till fullgångna nyfödda, spädbarn och småbarn som väger upp till 10 kg.

Volumen som ska administreras får inte överskrida den fastställda dosen. Om tillämpligt måste den önskade volymen spädas i en lämplig infusionsvätska före administrering (se Administreringssätt och spädning nedan) eller en sprutpump används.

RISK FÖR FELMEDICINERING
Var uppmärksam för att undvika feldosering till följd av förväxling mellan milligram (mg) och milliliter (ml), då detta kan leda till oavsiktlig överdos